PCT

WELTORGANISATION PUR GESTIGES EIGENTUM

Internationale Anmeldung veröffentlicht nach dem vertrag über die

Internationale zusammenarbeit auf dem gebiet des Patentwesens (PCI)

(31) Internationals Patentklassifikation 6; CL2N 15/L2, C07K 14/51, 14/495, A61K AI 38/18, C07K 16/22

(11) Internationale Veröffentlichungmunmer: WO 95/04819

(43) Internationales Veröffentlichungsdatom:

16. Februar 1995 (16.02.95)

(21) Internationales Aktanzalchens

PCT/EP94/02630

(12) Internationales Anneldofatum: 9. August 1994 (09.08.94)

(81) Bestimmungsstaaten: AU, BY, CA, CN, CZ, HU, JP, KR, LT, NZ, RU, SI, UA, VN, europiteches Patent (AT, BE, CH, DE, DE, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT,

(30) Prioritätsdaten:

P 43 26 8293

10. August 1993 (10.08.93) 25. Mai 1994 (25.05.94) DE DB

DR 9. Juni 1994 (09.06.94)

Vertiffentlicht

Mit internationalem Rocherchenbericht.

Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelessenen Prist. Veröffentlichung wird wiederholt fulls Anderungen aintreffer.

(71) Anneldert BIOFHARM GESELLSCHAFT ZUR BIOTECH-NOLOGISCHEN ENTWICKLUNG YON PHARMAKA MBH (DE/DB); Czernyring 22, D-69115 Heidelberg (DE).

(72) Erfinders HÖTTEN, Gertrud; Weihwissenweg 17, D-69245
Bammental (DB), NEIDHARDT, Holge; Eincenweg 7, D-35041 Marburg (DB). PAULISTA, Michael: Wingerustresse 10, D-69181 Leiman (DE).

(74) Amerika: WHICKMANN, H. usw.; Kopernikusztrassa 9, D-81679 München (DE).

- (44) Title: NEW GROWITH/DEFFERENTIATION PACTOR OF THE TOP-S FAMILY
- (34) Benichtung: NEUER WACHSTUMS-/DIFFERENZIERUNGSFAKTOR DER TOP-S-PAMILIE
- (57) Abstract

A protein of the TGF-6 family is disclosed, as well as the DNA that codes for this protein and a pharmacautical composition pontaining this protein.

(57) Zusammenfassung

Die Erfindung betrifft ein Protein der TGF-6-Femilie, die dufür codiscende DNA und eine das Frotein enthaltende pharmazautische Zirsammonsetzung.

BEST AVAILABLE COPY

Faktoren könnten medizinische Anwendung bei der Heilung von Schäden und der Behandlung von degenerativen Erkrankungen der Knochen und/oder anderen Gewebearten, wie etwa 2.B. Niere oder Leber, finden.

In der Patentanmeldung PCT/EP93/00350 ist eine Nukleotid- und Aminosäuresequenz für das TGF-S-Protein MP-52 angegeben, wobei die dem reifen Peptid entsprechende Sequenz und ein Großteil der dem Propeptid von MP-52 entsprechenden Sequenz angegeben ist. Die vollständige Sequenz des Propeptids MP-52 wird nicht offenbart.

Die der vorliegenden Erfindung zugrundeliegende Aufgabe besteht darin, DNA-Sequenzen bereitzustellen, die für neue Mitglieder der TGF-E-Proteinfamilie mit mitogenem und/oder differenzierungs-induktiven, z.B. osteo-induktivem Potential codieren. Insbesondere besteht die Aufgabe der vorliegenden Erfindung darin, die vollständige DNA- und Aminosäuresequenz des TGF-Proteins MP-52 bereitzustellen.

Diese Aufgabe wird gelöst durch ein DNA-Molekül, das für ein Protein der TGF-G-Familie codiert und

- (a) den für das reife Protein codierenden Anteil und gegebenenfalls weitere funktionelle Anteile der in SEQ ID NO. 1 gezeigten Nukleotidsequenz,
- (b) eine der Sequenz aus (a) im Rahmen der Degeneration des genetischen Codes entsprachende Nukleotidsequenz,
- (c) einem allelischen Derivat einer der Sequenzen aus (a) und (b) entsprechende Nuklsotidsequenz, oder
- (d) eine mit einer der Sequenzen aus (a), (b) oder (c)
 hybridisierende Sequenz umfaßt
 unter der Voraussetzung, daß ein DNA-Molekül gemäß (d) zumindest den für ein reifes Protein der TGF-ß-Familie codierenden
 Anteil enthält.

Weiters Ausführungsformen der vorliegenden Erfindung betreffen den Gegenstand der Ansprüche 2 bis 10. Andere Merkmale . 4

und Vorteile der Erfindung gehen aus der Beschreibung der bevorzugten Ausführungsformen und den Zeichnungen hervor. Die Sequenzprotokolle und Zeichnungen werden jetzt kurz beschrieben.

SEQ ID NO.1 zeigt die vollständige Nukleotidsequenz der für das TGF-E-Protein MP-52 codierenden DNA. Das ATG-Startcodon beginnt mit Nukleotid 640. Der Start des reifen Proteins beginnt hinter Nukleotid 1782.

SEQ ID NO.2 zeigt die vollständige Aminosäuresequenz des TGF-S-Proteins MP-52, die aus der in SEQ ID NO.1 gezeigten Nukleotidsequenz abgeleitet wurde.

Figur 1 zeigt einen Vergleich der Aminosäuresequenz von MP-52 mit einigen Mitgliedern der EMP-Proteinfamilie mit Beginn am ersten der sieben konservierten Cysteinreste. * bedeutet, daß die Aminosäure in allen verglichenen Proteinen gleich ist; + bedeutet, daß die Aminosäure in mindestens einem der Proteine im Vergleich zu MP-52 übereinstimmt.

Figur 2 zeigt die Nukleotidsequenzen der Oligonukleotidprimer, die in der vorliegenden Erfindung verwendet wurden, und einen Vergleich dieser Sequenzen mit bekannten Mitgliedern der TGF-G-Familie. M bedeutet A oder C, S bedeutet C oder G, R bedeutet A oder G und K bedeutet G oder T. 22 zeigt die Sequenz des Primers OID.

Die vorliegende Erfindung umfaßt zumindest den für das reife Protein codierenden Anteil und gegebenenfalls weitere funktionelle Anteile der in SEQ ID NO.1 gezeigten Nukleotidsequenz Bowie Sequenzen, die dieser Sequenz im Rahmen der Degeneration des genetischen Codes entsprechen und allelische Derivate solcher Sequenzen. Weiterhin umfaßt die vorliegende Erfindung auch mit derartigen Sequenzen hybridisierende Sequenzen unter der Voraussetzung, daß ein solches DNA-Mole-

- 7 -

tidteil von MP-52 gefunden, während andere Teile des Precursoren sorteils von MP-52 erhebliche Unterschiede zu BMP-Precursoren zeigen.

Ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist ein Vektor, der mindestens eine Kopie eines arfindungsgemäßen DNA-Moleküls enthält. In einem derartigen Vektor ist die erfindungsgemäße DNA-Sequenz vorzugsweise operativ mit einer Expressionskontrollsequenz verknüpft. Solche Vektoren eignen eich zur Herstellung von TGF-S-artigen Proteinen in stabilsich zur Herstellung von TGF-S-artigen Proteinen in stabiloder transient-transformierten Zellen. Verschiedene Tier-,
pflanzen-, Pilz- und Bakteriansystems können zur Transformation und die anschließende Kultivierung verwendet werden.
Vorzugsweise enthalten die erfindungsgemäßen Vektoran für die Replikation in der Wirtszelle notwendige Sequenzen und sind autonom replizierbar. Weiterhin ist die Verwendung von Vektoren bevorzugt, die selektierbare Markergene enthalten, wodurch die Transformation einer Wirtszelle nachweisbar ist.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung ist eine Wirtszelle, die mit einer erfindungsgemäßen DNA oder einem erfindungsgemäßen DNA oder einem erfindungsgemäßen Vektor transformiert ist. Beispiele von gesigneten wirtszellen umfassen verschiedene eukaryontische und prokaryontische Zellen, wie etwa B.coli, Insektenzellen, Pflanzenzellen, Bäugerzellen und Pilze, wie etwa Hefe.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung ist ein Protein der TGF-E-Femilie, das von einer DNA-Bequenz nach Anspruch 1 codiert wird. Vorzugsweise weist das erfindungsgemäße Protein die in BEQ ID NO.2 gezeigte Aminosäuresequenz oder gegebenen falls funktionelle Anteils davon auf und zeigt biologische Eigenschaften, wie etwa Gewebe-induktive, insbesondere osteo-induktive oder/und mitogene Fähigkeiten, die möglicherweise induktive oder/und mitogene Fähigkeiten, die möglicherweise für eine therapeutische Anwendung relevant sind. Die oben genannten Merkmale des Proteins können abhängig von der Bildung von Homodimeren oder Heterodimeren variaeren. Solche

- 8 -

Strukturen können sich ebenfalls für klinische Anwendungen geeignet erweisen.

Die biologischen Eigenschaften der erfindungsgemäßen Proteine, insbesondere das mitogene und osteo-induktive Potential, können 2.B. in Assays gemäß Seyedin et al., PNAS 82 (1985), 2267-2271 oder Sampath und Reddi, PNAS 78 (1981), 7599-7603 bestimmt werden.

Ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist ein Verfahren zur Herstellung eines Proteins der TGF-E-Familie, welches dadurch gekennzeichnet ist, daß man eine mit einer erfindungsgemäßen DNA oder einem erfindungsgemäßen Vektor transformierte Wirtszelle kultiviert und das TGF-6-Protein aus der Zelle oder/und dem Kulturüberstand gewinnt. Bin solches Verfahren umfaßt die Kultivierung der transformierten Wirtszelle in einem geeigneten Kulturmedium und die Reinigung des erzeugten TGF-G-ertigan Proteins. Auf diese Weise ermöglicht das Verfahren die Herstellung einer ausreichenden Mange des gewinschten Proteine sum Einsatz bei der medizinischen Behandlung oder in Anwendungen unter Verwendung von Zellkulturtechniken, bei denen Wachstumsfaktoren benötigt werden. Die Wirtszelle kann ein Bakterium, wie etwa Bacillus oder E.coli, ain Pilz, wie atwa Hefe, eine Pflanzenzelle, wie etwa Tabak, Kartoffel oder Arabidopsis oder eine tierische Zelle, inabesondere eine Wirbeltierzellinie, wie etwa Mo-, COS- oder CHO-Zellinien oder eine Insektenzellinie sein.

Noch ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist die Bereitstellung von pharmezeutischen Zusammensetzungen, die eine pharmazeutisch wirksame Menge eines erfindungsge-mäßen TGF-E-artigen Proteins als Wirkstoff enthalten. Gegebenenfalls umfaßt eine solche Zusammensetzung einen pharmazeutisch aktzeptablen Träger-, Hilfs-, Verdünnungs- oder Füllstoff. Eine solche pharmazeutische Zusammensetzung kann bei der Wundheilung und Gewebewiederherstellung sowie bei der Heilung von Knochen-, Knorpel-, Bindegewebs-, Haut-, Schleim-

haut-, Epithelial- oder Zahnschädigungen und bei Zahnimplantaten entweder alleine oder in Kombination mit anderen Wirkstoffen, z.B. anderen Proteinen der TGF-S-Familie oder Wachstumsfaktoren, wie etwa EGF (epidermal growth factor) oder PDGF (platelet derived growth factor) verwendet werden. Perner kann eine solche pharmazeutische Zusammensetzung bei der Krankheitsprävention, wie z.B. zur Prävention von Osteoporose und Arthrose verwendet werden.

Eine andere mögliche klinische Anwendung des erfindungsgemäßen TGF-ß-artigen Proteins ist die Verwendung als Suppressor der Immunreaktion zur Vermeidung der Abstoßung von Organtransplantaten oder ein Einsatz im Zusammenhang mit der Angiogenese. Die erfindungsgemäße pharmaseutische Zusammensetzung kann auch prophylaktisch oder in der kosmetischen Chirurgie verwendet werden. Weiterhin ist die Anwendung der Zusammensetzung nicht auf Menschen beschränkt, sondern kann auch Tiere, insbesondere Haustiere umfassen.

Schließlich ist ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung ein Antikörper, der spezifisch an die erfindungsgemäßen Proteine binden kann, oder ein derartiges Antikörperfragment (z.B. Fab oder Fab'). Verfahren zur Herstellung eines solchen spezifischen Antikörpers oder Antikörperfragments gehören zum allgemeinen Fachwissen des Durchschnittsfachmanns. Vorzugsweise ist ein solcher Antikörper ein monoklonaler Antikörper. Solche Antikörper oder Antikörperfragmente könnten sich auch für disgnostische Methoden eignen.

Weiterhin soll die Erfindung durch das folgende Beispiel veranschaulicht werden.

Beisoiel 1

Isolierung von MF-52

1.1 Gesamt-RNA wurde aus menschlichem Embryonalgewebe (0 bis 9 Wochen alt) nach der Methode von Chirgwin et al.,

- 10 -

Biochemistry 18 (1979), 5294-5299 isoliert. Poly(A+)-RNA wurde aus der Gesamt-RNA durch Oligo (dT)-Chromatographie gemäß den Vorschriften des Herstellers (Stratagene Poly (A) Quick-Säulen) abgetrennt.

- 1.2 Für die reverse Transkriptionsreaktion wurden 1 bis 2,5
 μg Poly (A+)-RNA für 5 Minuten auf 65°C erhitzt und
 schnell auf Eis abgekühlt. Das Reaktionsgemisch enthielt
 27 U RNA-Guard (Pharmacia), 2,5 μg Oligo (dT)12-18.

 (Pharmacia), 5 x Puffer (250 mmol/l Tris/HCl pH 8,5, 50
 mmol/l MgCl2, 50 mmol/l DTT, 5 mmol/l von jedem dNTP,
 600 mmol/l KCl) und 20 U AMV reverse Transkriptase
 (Boehringer Mannheim) pro μg Poly (A+) RNA. Das Reaktionsgemisch (25 μl) wurde 2 Stunden lang bei 42°C
 inkubiert.
 - Die in Fig. 2 gezeigten Deoxynukleotidprimer OD und OID wurden auf einem automatischen DNA-Synthesizer (Biosearch) hergestellt. Die Reinigung erfolgte durch denaturierende Polyacrylamidgelelektrophorese und Isolierung der Hauptbande aus dem Gel durch Isotachophorese. Die Oligonukleotide wurden durch Vergleich der Nukleinsäuresequensen von bekannten Mitgliedern der TGF-E-Familie und Auswahl von Regionen mit der höchsten Konservierung entworfen. Ein Vergleich dieser Region ist in Fig. 2 gezeigt. Zur Erleichterung der Klonierung enthielten beide Nukleotide EcoRI-Restriktionsstellen und OD enthielt zusätzlich eine NcoI-Restriktionsstelle an seinem 5°-Terminus.
 - 1.4 Bei der PCR-Reaktion wurde 20 ng Poly (A+) RNA enteprechende cDNA aus Ausgangemeterial verwendet. Die Reaktion wurde in einem Volumen von 50 µl durchgeführt und enthielt 1 x PCR-Puffer (16,6 mmol/l (NH4)2804, 67 mmol/l Tris/HCl pH 8,8, 2 mmol/l MgCl2, 6,7 µmol/l EDTA, 10 mmol/l ß-Merceptoethenol, 170 µg/ml Rinderserumelbumin (Gibco), 200 µmol/l von jedem dNTP (Pharmacia), 30 pmol

von jedem Oligonukleotid (OD und OID) und 1,5 U TaqPolymerase (AmpliTaq, Perkin Elmer Cetus). Das Reaktionsgemisch wurde mit Paraffin überschichtet und es
wurden 40 PCR-Zyklen durchgeführt. Die Produkte der
PCR-Reaktion wurden durch Phenol/Chloroform-Extraktion
gereinigt und durch Ethanolpräzipitation konzentriert.

- 1.5 Das PCR-Reaktionsprodukt wurde mit den Restriktionsenzymen SphI (Pharmacia) und AlwNI (Biolabs) entsprechend den Vorschriften des Herstellers gespalten.
- 1.6 Die Produkte der Restriktionsspaltung wurden durch Agarosegelelektrophorese fraktioniert. Nach Anfärbung mit Ethidiumbromid wurden nicht gespaltene Amplifizierungsprodukte aus dem Gel herausgeschnitten und durch Phenolextraktion isoliert. Die erhaltene DNA wurde anschließend zweimal durch Phenol/Chloroform-Extraktion gereinigt.
- 1.7 Nach einer Ethanolpräzipitation wurde ein Viertel oder ein Fünftel der isolierten DNA reamplifiziert, wobei die gleichen Bedingungen wie für die primäre Amplifikation verwendet wurden, außer daß die Anzahl der Zyklen auf 13 verringert wurde. Die Reamplifizierungsprodukte wurden gereinigt, mit den gleichen Enzymen wie oben geschnitten und die ungeschnittenen Produkte wurden, wie oben für die Amplifizierungsprodukte erläutert, aus Agarosegelen isoliert. Der Reamplifizierungsschritt wurde zweimal wiederholt.
- 1.8 Nach der latzten Isolierung aus dem Gel wurden die Amplifizierungsprodukte durch 4 U EcoRI (Pharmacia) unter den vom Hersteller empfohlenen Bedingungen gespalten. Ein Viertel des Restriktionsgemisches wurde in den mit EcoRI gespaltenen Vektor pBluescriptII SK+ (Stratagene) ligiert. Nach Ligierung wurden 24 Klone durch Sequenzierung weiter analysiert. Dis mit AlwNI und SphI

- 12 -

gespaltens Probe ergab eine neue Sequenz, die als MP-52 bezeichnst wurde. Die anderen Klone enthielten überwiegend BMP6-Sequenzen und einer enthielt eine BMP7-Sequenz.

Der Klon wurde zum 3'-Ende der cDNA nach der ausführlich von Frohmann (Amplifications, veröffentlicht von Perkin-Elmer Corp., Issue 5 (1990), pp 11-15) beschriebenen Methode vervollständigt. Die gleiche embryonale mRNA, die zur Isolierung des ersten Fragments von MP-52 verwendet worden war, wurde, wie oben beschrieben, revers transkribiert. Die Amplifizierung erfolgte unter Verwendung des Adapterprimers (AGAATTCGCATGCCATGGTCGACG) und eines inneren Primers (CTTGAGTACGAGGCTTTCCACTG) der MP-52-Sequenz. Die Amplifizierungsprodukte wurden unter Verwendung eines überlappenden Adapterprimers (ATTCGCATGCCATGGTCGACGAAG) und eines überlappenden internen Primers (GGAGCCCACGAATCATGCAGTCA) der MP-52-Sequenz reamplifiziert. Die Reamplifizierungsprodukte wurden nach Restriktionsspaltung mit Ncol in einen auf gleiche Weise gespaltenen Vektor (pUC 19 (Pharmacia Nr. 27-4951--01) mit einer geänderten multiplen Klonierungsstelle, die eine singuläre NcoI-Restriktionsstelle enthält) kloniert und sequenziert. Die Klone wurden durch ihre Sequenzüberlappung am 3'-Ende der bekannten MP-52-Sequenz charakterisiert. Einer davon wurde ale Sonde zum Screening einer humanen genomischen Genbank (Stratagene Nr. 946203) nach einer ausführlich bei Augubel et al. (Current Protocols in Molecular Biology, veröffentlicht von Greene Publishing Associates und Wiley-Interscience (1989)) beschriebenen Methode verwendet. Aus 8 x 10 5 λ Phagen wurde ein Phage ($\lambda 2.7.4$) isoliert, der eine Insertion von etwa 20 kb enthielt, und bei DSM unter der Hinterlegungsnummer 7387 hinterlegt. Dieser Klon enthält neben der aus mRNA durch die beschriebenen Amplifizierungsmethoden isolierte Sequenz weitere Sequenzinformationen am 5'-Ende.

Zur Sequenzanalyse wurde ein HindIII-Fragment von etwa 7,5 kb in einen auf gleiche Weise geschnittenen Vektor (Bluescript SK, Stratagene Nr. 212206) subkloniert. Dieses als SKL 52 (H3) MP12 bezeichnete Plasmid wurde ebenfalls bei DSM unter der Hinterlegungsnummer 7353 hinterlegt. Die in SEQ ID NO. 1 gezeigte Sequenzinformation stammt von dem Phagen \(\lambda\) 2.7.4.. Das ATG an Position 640 ist das erste ATG innerhalb des Leserahmens (bei Position 403 tritt ein Stoppkodon auf). Aufgrund der Sequenzdaten ist zu vermuten, daß es sich hierbei um das Startkodon für die Translation handelt.

Die genomische DNA enthält ein Intron von atwa 2 kb zwischen den Basenpaaren 1270 und 1271 von SEQ ID NO. 1. Die Sequenz des Introns ist nicht gezeigt. Die Richtigkeit der Splicestelle wurde durch Sequenzierung eines Amplifizierungsprodukts bestätigt, das aus einer diese Region enthaltenden cDNA stammt. Diese Sequenzinformationen wurden mit Hilfe einer leicht modifizierten Methode erhalten, die ausführlich bei Frohman (Amplifications, veröffentlicht von Perkin-Elmer Corporation, Issue S (1990), pp 11-15) beschrieben ist. Es wurde die gleiche embryonale RNA, die auch zur Isolierung des 3'-Endes von MP-52 verwendet wurde, unter Einsatz eines internen, in 5'-Richtung orientierten Primers der MF-52-Sequenz (ACAGCAGGTGGGTGGGTGTGGACT) revers transkribiert. Ein PolyA-Schwanz wurde an das 5'-Ende des ersten cDNA-Strangs unter Verwendung terminaler Transferase angefügt. Es wurde eine 2-Schritt-Amplifizierung durchgeführt, zuerst durch Verwendung eines aus Oligo dT und einer Adaptersequenz bestehenden Primers (AGAATTCGCATGCCATGGTCGACGAAGC(T16)) und zweitens sines Adapterprimers (AGAATTCGCATGCCATGGTCGACG) und eines internen Frimers (CCAGCAGCCCATCCTTCTCC) der MP-52-Sequenz durchgeführt. Die Amplifizierungsprodukte wurden unter Verwendung des gleichen Adapterprimers und eines überlappenden internen Primers (TCCAGGGCACTAATGTCAAACACG) der MP-52-Sequenz reamplifiziert. Anschließend wurden die Reamplifizierungsprodukte unter Verwendung eines überlappenden Adapterprimers (ATTCGCATGCCATGGTCGACGAAG) und eines über- 14 -

lappenden internan Primers (ACTAATGTCAAACACGTACCTCTG) der MP-52-Sequenz reamplifiziert. Die Reamplifizierungsendprodukte wurden mit glatten Enden in einen Vektor (Bluescript SK, Stratagens Nr. 212206) kloniert, der mit EcoRV gespalten war. Die Klone wurden durch ihra Sequenzüberlappung mit der DNA von & 2.7.4. charakterisiert.

Weiterhin wurde eine cDNA-Bank, hergestellt aus RNA von humanen Fibroblasten und kloniert in Ägtlo, gescreent. Dabei wurden 2 x 106 Phagen getestet, wobei als radioaktive Sonde ein ca. 1 kb großes Fragment der genomischen MP-52-DNA (2. Exon bis zur HindIII-Restriktionsstelle im 3'-untranslatierten Bereich) diente. Es wurden 17 Mischplaques gepickt, die mit PCR unter Verwendung von Primern aus dem 5'- und 3'-Bereich der MP-52-Sequenz überprüft wurden. Daraufhin wurden 8 Phagenplaques ausgewählt und vereinzelt. Die cDNA wurde über eine EcoRI-Partialspaltung aus dem Phagen isoliert und in den ebenfalls mit EcoRI gespaltenen Bluescriptvektor kloniert.

Eine Sequenzierung eines der resultierenden Plasmide SK52L15.1MP25, zeigte, daß der längsta Phage (15.1) bei Nukleotid Nr. 321 von SEQ ID NO. 1 beginnt. Weiterhin wurde durch das Sequenzieren die Splicestelle (Nukleotid 1270) bestätigt.

Das Plasmid SKL 52 (H3) MP12 wurde unter der Hinterlegungsnummer 7353 bei DSM (Deutsche Sammlung von Mikroorganismen und Zellkulturen, Mascheroder Weg 1b, 38124 Braunschweig) am 10. Dezember 1992 hinterlegt.

Der Phage & 3.7.4 wurde unter der Hinterlegungenummer 7387 bei DSM am 13. Januar 1993 hinterlegt.

Der Plasmid 8K52L15.1MP35 wurde unter der Hinterlegungsnummer 8421 bei DSM am 16. Juli 1993 hinterlegt.

- 15 -

Beispiel 2 Expression von MP52

Für die Expression von MPS2 wurden verschiedene Systeme getestet. Die Verwendung von Vaccinia Viren als Expressionssystem ist ausführlich und für den Fachmann nacharbeitbar in den Current Protocols in Molecular Biology (Ausubel et al., Greene Publishing Associates and Wiley-Interscience, Wiley & Sons) im folgenden abgekürzt mit CP unter Chapter 16 Unit 16.15-16.18 beschrieben. Das System beruht darauf, daß Fremd-DNA unter Verwendung bestimmter Vektoren durch homologe Rekombination in das Vaccinia Virus Genom integriert werden kann. Zu diesem Zweck enthält der verwendets Vektor das TK (Thymidinkinase) -Gen aus dem Vaccinia Genom. Um eine Selektion auf rekombinante Viren zu ermöglichen, enthält der Vektor weiterhin das E.coli-Xanthin-Guanin-Phosphoribosyl-Transferase-Gen (gpt) (Falkner et al., J. Virol. 62 (1988), 1849-1854). In diesen Vektor wurde die cDNA mit dem gesemten codierenden Bersich für MPS2 kloniert. Die cDNA kommt aus dem Plasmid SK52L15.1MP25 (DSM, Hinterlegungenummer B421), welche zur Entfernung eines großen Teils des 5'-nicht translatierten Bereichs aber zunächst deletiert und zwischenkloniert wurde. Dazu wurde das Plasmid SK52L15.1MP25 mit Sall linearisiert und stufenweise das 5'-Ende mit dem ExoIII/Mung Bean Kit (Stratagene #200330) nach Herstellerangaben deletiert. Nach Restriktion mit Bamfil wurden die unterschiedlich weit deletierten MP52 cDNAs über ein Agarosegel von dem Restvektor getrennt, isoliert und nach Standardmethoden (Sambrook et al., Molecular Cloning, second edition, Cold Spring Harbor Laboratory Press 1989) in einem mit EcoRV und BamHI restringierten pBluescriptII SK- Vektor (Stratagene #212266) zwischenkloniert (pSK52s). Sämtliche Restriktionen erfolgten nach Herstellerangaben. Ansequenzierung mit Sequenase (USB/Amersham #70770) ergab unter anderem einen Klon, der mit Nukleotid 576 in SEQ ID NO.1 (64 Basenpaare vom Startcodon entiernt) beginnt. Aus diesem wurde über Sall und Sacl Restriktion das cDNA-Insert isoliert und in den ebenso gespaltenen Vektor für die Rekombination in Vaccinia kloniert. Das resultierende Plasmid (ppplMP52s) wurde bei der DSM (Hinterlegungenummer 9217) am 24. Mai 1994 hinterlegt und für die Herstellung von rekombinanten Vaccinia Viren eingesetzt. Dazu wurden zu 80 % konfluente 143B Zellen (HuTk-, ATCC CRL 8303) in 35 mm Kulturschalen mit Vaccinia Wildtyp Virus in 2 ml PBS für 30 Minuten bei Raumtemperatur unter gelegentlichem Schütteln infiziert (1 Virus auf 10 Zellen). Nach Absaugen des Überstandes und Zugabe von 2 ml Kulturmedium (MEM, Gibco BRL #041-01095) wurde für 2 Stunden bei 37°C inkubiert. Das Medium wurde anschließend entfernt und die Transformation dieser Zellen mit 100 ng pBPIMP52s, 2 µg Trāger DNA (Kalbsthymus, Boehringer Mannheim #104175) und 10 μ l Lipofektin (Gibco BRL #18292-011) in 1 ml MEM für 15 h bei 37°C erreicht. Nach Zugabe von 1 ml MEM mit 20 % FCS (Gibco ERL #011-06290) wurde für weitere 24 Stunden bei 37°C inkubiert und die lysierten Zellen anschließend eingefroren.

Die gpt Selektion auf die Xanthin-Guanin-Phosphoribosyl-Transferase und Isolation und Amplifizierung einzelner rekombinanter Viren erfolgte im wesentlichen wie in Unit 16.17 der CP beschrieben, mit dem Unterschied, daß RK13-Zellen (ATCC CCL 37) verwendst wurden.

Die Integration der MP52 cDNA in das Virus-Genom wurde durch Dot blot und Southern blot Analyse (CP Unit 16.18) bestätigt. Ein rekombinantes Virus wurde für Expressionsanalysen in der Zellinie 143B (HuTk-, ATCC CRL 8303, human) eingesetzt. Die konfluenten Zellen wurden mit der der Zellzahl entsprechenden Anzahl an Viren für 45 Minuten bei 37°C infiziert und anschließend das entsprechende Kulturmedium (MEM, Gibco BRL #041-01095) mit 10 % FCS und Penicillin/Streptomycin (1:500, Gibco BRL #043-05140H) zugefügt. Nach 6 Stunden bei 37°C wurde das Medium entfernt, die Zellen zweimal mit z.B. HBSS (Gibco BRL #042-04180M) gewaschen und Produktionsmedium (z.B. MEM) ohne FCS zugesetzt. Nach 20 bis 22 Stunden Produktion wurde der Zellüberstand gesammelt. Die Analyse der Expression

erfolgte durch Western blots nach Standardmethoden (CP Unit 10.8). Dafür wurden die Proteine aus 100 bis 500 µl Zell-kulturüberstand durch Zugabe des äquivalenten Volumens an Aceton und Inkubation von mindestens einer Stunde auf Eis präzipitiert und abzentrifugiert. Nach Resuspension des Pellets in Auftragspuffer (7 M Harnstoff, 1 % SDS, 7 mM Natriumdihydrogenphosphat, 0,01 % Bromphenolblau und gegebenenfalls 1 % G-Mercaptoethanol) erfolgte die Auftrennung in 15 %igen Polyacrylamidgelen. Als Markerproteine wurde ein vorgefärbter Protein-Molekulargewichtsstandard (Gibco ERL #26041-020) eingesetzt. Der Transfer auf PVDF-Membran (Immobilen #IPVH00010) und das Abblocken der Membran erfolgten nach Standardmethoden.

Zur Detektion von MP52 auf der Membran waren polyklonale Antikörper gegen MP52 sowohl in Hühnern als auch in Kaninchen erzeugt worden. Dazu wurde der reife Anteil von MP52 mit 6 Histidinen am N-Terminus in E.coli exprimiert und gereinigt, wie z.B. beschrieben in Hochuli et al. (BIO/Technology, Vol. 6, 1321-1325 (1988)). Mít beiden Antikörpern ist es möglich. spezifisch Expression von MP52 nachzuweisen, wobei dimeres MP52 weniger effizient erkannt wird als monomeres. Für den Western blot in Figur 3 wurden Hühner-Antikörper verwendet, die über PEG-Präzipitation (Thalley et al., BIO/Technology Vol. 8, 934-938 (1990)) und über Membran-gebundenes Antigen (reifes MP52 mit 6 Histidinen) (18.17 in Sambrook et al., Molecular Cloning, second edition, Cold Spring Harbor Laboratory Press 1989) spezifisch gereinigt waren. Als zweiter Antikörper wurde Anti-Chicken IgG mit gekoppelter alkalischer Phosphatase (Sigma A9171) eingesetzt. Die Detektion erfolgte mit dem Tropix Western-Light Protein Detection Kit (Serva #WL10RC) nach Herstellerangaben.

Der Western blot in Figur 3 zeigt, daß nur bei den rekombinanten Viren, nicht aber bei den Wildtyp Viren (ohne integrierte Premd-DNA) MP52 spezifische Banden auftreten. Die Expression von MP52 führt zu einem sekretierten Protein mit einem im Gel unter nicht reduzierenden Bedingungen erscheinenden Molekulargewicht von ungefähr 25 kDa. Unter reduzierenden Bedingungen läuft das Protein bei 14 bis 15 kDa im Gel. Diese Ergebnisse zeigen, daß MP52 als dimeres reifes Protein exprimiert wird. Bei den im Western blot auftretenden schwachen Banden im Bereich oberhalb von 60 kDa handelt es sich wahrscheinlich um Reste von ungeschnittenen Vorläufersich wahrscheinlich um Reste von ungeschnittenen Vorläuferproteinen. Das Laufverhalten bestätigt zudem die aus BEQ ID NO.2 abzuleitenden theoretischen Molekulargewichte, wonach reifes, monomeres MP52 eine Größe von 13.6 kDa besitzt.

Die Expression von MP52 und Spaltung des Vorläuferproteins zum reifen MP52 ist nachweislich in verschiedenen Zellinien möglich. Getestet wurden C127 (ATCC CRL 1616, Maus), BHK21 (ATCC CCL 10, Hamster), MRC-5 (ATCC CCL 171, Mensch) und 3T6-Swiss albino (ATCC CCL 96, Maus) Zellen.

Expression und Spaltung zum reifen MP52 wurde auch in einem weiteren eukaryontischen Expressionssystem gezeigt. Dafür wurds die cDNA von MP52 (beginnend mit Nukleotid 576) in das Expressionsplasmid pSGS (Stratagens #216201) kloniert. Dze Plasmid pSK52s wurde mit ClaI und XbaI restringiert und durch T4-Polymerasebehandlung die überhängenden Enden des MP52-Inserts stumpf gemacht. Die Klonierung in den mit EcoRI restringierten und durch T4-Polymerasebehandlung ebenfalls stumpfendigen Vektor pSGS erfolgte nach Standardmethoden. Alle enzymatischen Reaktionen erfolgten nach Herstellerangaben. Die korrekte Orientierung des MP52-Inserts wurde durch Restriktionsanalyse und Ansequenzierung mit dem T7-Primer (Stratagene #300302) abgesichert. Das remultierende Plasmid pSG52s (am 17.05.94 bei der DSM mit der Hinterlegungenummer DSM 9204 hinterlegt) kann mit einem Vektor, der für einen selektierbaren Marker kodiert, wie z.B. das Gen für G418-Resistenz, kotransformiert werden, um stabile Zellinien zu erhalten. Zu diesem Zweck wurde p5G52s mit dem Plasmid p3616 (am 17.05.94 bei der D8M mit der Hinterlegungenummer D9M 9203 hinterlegt) in L929 Zellen (ATCC CCL1, Maus) mit Lipofektin

WO 95/04819 PCT/EP94/02630

- 19 -

(Gibco BRL #18292-011) nach Herstellerangaben kotransformiert. Die Selektion mit G418 erfolgte nach dem Fachmann
bekannten Methoden (CP, unit 9.5) und führte zu einer Zelllinie, die im Western blot nachweisbar reifes MP52 produziert.

Ein weiterer Expressionsvektor für MP52 wurde unter Verwendung des Plasmides pABWN (Niwa et al., Gene 108 (1991), 193-200 und Figur 4), das von Dr. Miyazaki zur Verfügung gestellt wurde, hergestellt.

Dazu wurde das Hind III Fragment aus dem Plasmid pSK52s, das mit dem Nukleotid 576 in SEQ ID NO. 1 beginnt, isoliert und die überhängenden Enden durch Behandlung mit Klenow Fragment stumpfendig gemacht. Durch Ligation des Adapters wurde an belden Fragmentenden eine Not I Restriktionsschnittstelle eingeführt.

Adapter: AGCGGCCGCT TCGCCGGCGA

Der Vektor pABWN wurde mit Xho I restringiert, ebenfalls mit dem Klenow Fragment behandelt und mit der intestinalen Alkalischen Phosphatase vom Kalb (Boehringer Mannheim) dephosphoryliert. Derselbe phosphorylierte Adapter wurde anligiert, so daß nun eine Insertion des MP52-Fragmentes nach Restriktion mit Not I in die generierte Not I Schnittstelle des Vektors möglich war. Der resultierende Expressionsvektor wird nachfolgend als Hind III-MP52/pABWN bezeichnet. Alle durchgeführten Reaktionen für die Klonierung erfolgten nach Standardmethoden (z.B. CP unit 3.16). Die Struktur des Hind III-MP52/pABWN Expressionsvektors wurde durch Sequenzierung und Restriktionskartlerung bestätigt. Hind III-MP52/pABWN enthält die MP52-Sequenz beginnend mit Nukleotid 576 und endend mit Nukleotid 227 8 in SEQ ID NO. 1.

HindIII-MP52/pABWN wurde in L-Zellen (Maus-Fibroblasten) transfiziert, und es wurden daraus stabile Transformanten etabliert. Dazu wurden jeweils 4 µg der Plasmide (Hind III-MP52/pABWN) oder pABWN) in 5 x 10⁵ L-Zellen auf einer 6 cm Kulturschale unter Verwendung von 20 µl LipofectAMINE Reagenz (Gibco BRL #18324-012) transfiziert. Dazu wurde Lösung A (4 µg der jeweiligen Plasmid DNA in 200 µl OPTI-MEM I (Gibco BRL # 31985)) vorsichtig gemischt mit Lösung B (20 µl LipofectAMINE Reagenz in 200 µl OPTI-MEM I) und bei Raumtemperatur für 45 Minuten zur Bildung des DNA-Liposomen Komplexes inkuviert. Während dessen wurden die Zellen einmal mit 2 ml OPTI-MEM I gewaschen. Für jede Transfektion wurden 1,6 ml OPTI-MEM I zu dem Gefäß mit dem DNA-Liposomen

- 20 -

Komplex gegeben. Die Lösung wurde vorsichtig gemischt und damit die gewaschenen Zellen überschichtet. Die Zellen wurden mit dem verdünnten Komplex für 5 Stunden bei 37°C im CO2 Inkubator inkubiert. Nach der Inkubation wurden 2 ml DMEM (Gibco BRL, Dulbecco's Modifiziertes Eagle Medium) / 20% FCS zugegeben. 24 Stunden nach der Transfektion wurde das Medium mit frischem DMEM/10% FCS ersetzt. 48 Stunden nach Beginn der Transfektion wurden die Zellen in eine 10 cm Kulturschale überführt. 72

Stunden nach Beginn der Transfektion wurde die G418 Selektion mit einer Konzentration von 800 µg/ml begonnen. Die stabilen Klone erschienen nach 1 bis 2 Wochen.

5 ml konditioniertes DMBM mit oder ohne FCS wurde von konfluenten Transformanten erhalten, die 3 Tage in einer 10 cm Kulturschale gewachsen waren. Die 2 verschiedenen Zellkulturüberstände (HindIII-MP52/pABWN und pABWN) transfizierter Zellen sowis Zellysate wurden im Western blot untersucht. Dabei wurde reifes MP52 in konditioniertem Medium sowie in Zellysaten von HindII-MP52/pABWN transfizierten Zellen gefunden. Die Klone wurden welterkloniert und MP52 produzierende Zellen jeweils nach Western blot Analyse ausgewählt. Abschätzungen aus Western blot Analysen ergaben MP52 Produktion von bis zu 1 mg/l.

Beispiel 3:

Biologische Aktivität von MP52

Um die biologische Aktivität von MP52 nachzuweisen und die Nützlichkeit dieser Erfindung für medizinische Anwendungen zur Vermeldung und/oder Behandlung von Knochenkrankhelten zu belegen, wurden mehrere Experimente in vitro und in vivo durchgeführt.

1. In vitro assays

1.1

Da eine Steigerung der Glykosaminoglykan (GAG) Synthese in Chondrozyten nach TGF-B Stimulation beschrieben ist (Hiraki et al., Biochimica et Biophysica Acta 969 (1988), 91-99), wurde untersucht, ob MP52 ebenfalls diesen Einfluß ausübt. Unter Verwendung der Zeilkulturüberstände (DMEM mit 10% FCS) von MP52 produzierenden L-Zeiltransformanten (transfiziert mit Hind III-

Komplex gegeben. Die Lösung wurde vorsichtig gemischt und damit die gewaschenen Zellen überschichtet. Die Zellen wurden mit dem verdünnten Komplex für 5 Stunden bei 37°C im CO2 Inkubator inkubiert. Nach der Inkubation wurden 2 ml DMEM (Gibco BRL, Dulbecco's Modifiziertes Eagle Medium) / 20% FCS zugegeben. 24 Stunden nach der Transfektion wurde das Medium mit frischem DMEM/10% FCS ersetzt. 48 Stunden nach Beginn der Transfektion wurden die Zeilen in eine 10 cm Kulturschale überführt. 72 Stunden nach Beginn der Transfektion wurde die G418 Selektion mit einer

Stunden nach Beginn der Transfektion wurde die G418 Selektion mit einer Konzentration von 800 µg/ml begonnen. Die stabilen Klone erschienen nach 1 bis 2 Wochen.

5 ml konditioniertes DMEM mit oder ohne FCS wurde von konfluenten Transformanten erhalten, die 3 Tage in einer 10 cm Kulturschale gewachsen waren. Die 2 verschiedenen Zellkulturüberstände (HindIII-MP52/pABWN und pABWN) transfizierter Zellen sowie Zellysate wurden im Western blot untersucht. Dabei wurde reifes MP52 in konditioniertem Medium sowie in Zellysaten von HindIII-MP52/pABWN transfizierten Zellen gefunden. Die Klone wurden welterkloniert und MP52 produzierende Zellen jeweils nach Western blot Analyse ausgewählt. Abschätzungen aus Western blot Analysen ergaben MP52 Produktion von bis zu 1 mg/l.

Edispie 3:

Biologische Aktivität von MP52

Um die biologische Aktivität von MP52 nachzuweisen und die Nützlichkeit dieser Erfindung für medizinische Anwendungen zur Vermeidung und/oder Behandlung von Knochenkrankheiten zu belegen, wurden mehrere Experimente in vitro und in vivo durchgeführt.

1. In vitro assays

1.1

Da eine Steigerung der Glykosaminoglykan (GAG) Synthese in Chondrozyten nach TGF-\$\beta\$ Stimulation beschrieben ist (Hiraki et al., Biochimica et Biophysica Acta 969 (1988), 91-99), wurde untersucht, ob MP52 ebenfalls diesen Einfiuß ausübt. Unter Verwendung der Zellkulturüberstände (DMEM mit 10% FCS) von MP52 produzierenden L-Zelltransformanten (transfiziert mit Hind III-

Komplex gegeben. Die Lösung wurde vorsichtig gemischt und damit die gewaschenen Zellen überschichtet. Die Zellen wurden mit dem verdünnten Komplex für 5 Stunden bei 37°C im CO2 Inkubator inkubiert. Nach der Inkubation wurden 2 ml DMEM (Gibco BRL, Dulbecco's Modifiziertes Eagle Medium) / 20% FCS zugegeben. 24 Stunden nach der Transfektion wurde das Medium mit frischem DMEM/10% FCS ersetzt. 48 Stunden nach Beginn der Transfektion wurden die Zellen in eine 10 cm Kulturschale überführt. 72 Stunden nach Beginn der Transfektion wurde die G418 Selektion mit einer Konzentration von 800 µg/ml begonnen. Die stabilen Klone erschienen nach 1 bis 2 Wochen.

5 ml konditioniertes DMEM mit oder ohne FCS wurde von konfluenten Transformanten erhalten, die 3 Tage in einer 10 cm Kulturschale gewachsen waren. Die 2 verschiedenen Zellkulturüberstände (Hindlii-MP52/pABWN und pABWN) transfizierter Zellen sowie Zellysate wurden im Western blot untersucht. Dabei wurde reifes MP52 in konditioniertem Medium sowie in Zellysaten von Hindlii-MP52/pABWN transfizierten Zellen gefunden. Die Klone wurden welterkloniert und MP52 produzierende Zellen jeweils nach Western blot Analyse ausgewählt. Abschätzungen aus Western blot Analysen ergaben MP52 Produktion von bis zu 1 mg/i.

Beispiel 3:

Biologische Aktivität von MP52

Um die biologische Aktivität von MP52 nachzuweisen und die Nützlichkeit dieser Erfindung für medizinische Anwendungen zur Vermeidung und/oder Behandlung von Knochenkrankheiten zu belegen, wurden mehrere Experimente in vitro und in vivo durchgeführt.

1. In vitro assays

1.1

Da eine Stelgerung der Glykosaminoglykan (GAG) Synthese in Chondrozyten nach TGF-\$\beta\$ Stimulation beschrieben ist (Hiraki et al., Biochimica et Biophysica Acta 969 (1988), 91-99), wurde untersucht, ob MF52 ebenfalls diesen Einfluß ausübt. Unter Verwendung der Zellkulturüberstände (DMEM mit 10% FCS) von MP52 produzierenden L-Zelltransformanten (transfiziert mit Hind III-



Komplex gegeben. Die Lösung wurde vorsichtig gemischt und damit die gewaschenen Zellen überschichtet. Die Zellen wurden mit dem verdünnten Komplex für 5 Stunden bei 37°C im CO2 Inkubator inkubiert. Nach der Inkubation wurden 2 ml DMEM (Gibco BRL, Dulbecco's Modifiziertes Bagle Medium) / 20% FCS zugegeben. 24 Stunden nach der Transfektion wurde das Medium mit frischem DMEM/10% FCS ersetzt. 48 Stunden nach Beginn der Transfektion wurden die Zellen in eine 10 cm Kulturschale überführt. 72 Stunden nach Beginn der Transfektion wurde die G416 Salektion mit einer Konzentration von 800 µg/ml begonnen. Die stabilen Klone erschienen nach 1 bis 2 Wochen.

5 ml konditioniertes DMBM mit oder ohne FCS wurde von konfluenten Transformanten erhalten, die 3 Tage in einer 10 cm Kulturschale gewachsen waren. Die 2 verschiedenen Zellkulturüberstände (HindlII-MP52/pABWN und pABWN) transfizierter Zellen sowie Zellysate wurden im Western blot untersucht. Dabei wurde reifes MP52 in konditioniertem Medium sowie in Zellysaten von HindlII-MP52/pABWN transfizierten Zellen gefunden. Die Klone wurden welterkloniert und MP52 produzierende Zellen jeweils nach Western blot Analyse ausgewählt. Abschätzungen aus Western blot Analysen ergaben MP52 Produktion von bis zu 1 mg/1.

Federalel 8:00

Biologische Aktivität von MP52

Um die biologische Aktivität von MP52 nachzuweisen und die Nützlichkeit dieser Erfindung für medizinische Anwendungen zur Vermeldung und/oder Behandlung von Knochenkrankheiten zu belegen, wurden mehrere Experimente in witto und in vivo durchgeführt.

1. In vitro assays

1.1

Da eine Steigerung der Glykosaminoglykan (GAG) Synthese in Chondrozyten nach TGF-B Stimulation beschrieben ist (Hiraki et al., Biochimica et Biophysica Acta 969 (1988), 91-99), wurde untersucht, ob MP52 ebenfalls diesen Einfluß ausübt. Unter Verwendung der Zeilkulturüberstände (DMEM mit 10% FCS) von MP52 produzierenden L-Zeiltransformanten (transfiziert mit Hind III-

MP52/pABWN), wurde die chondrogene Aktivität von MP52 in Primärkulturen aus fötalen Rattenextremitäten getestet.

Dazu wurden die vier Extremitäten von 16-Tage alten Rattenfören verwendet. Nach Trypsinierung wurden die gewonnenen Zellen in F-12 Medium (Nutrient Mixture Ham's F-12, Gibco BRL #21700) mit 10% FCS auf Kollagen-Typ I beschichteten 24-Well Platten mit 3x105 Zellen ausplattiert und ca. 2 Tage bis zur Konfluenz kultiviert. Zu 500 µl Kulturmedium (F-12 Medium mit 10% FCS) wurden jewells 56 µl konditioniertes Medium (KM) von HindIII-MP52/pABWN-L-Zelltransfektanten, von pABWN-L-Zelltransfektanten oder nur Medium (DMEM mit 10% PCS) gegeben. Über einen Zeitraum von 0, 3, 6 und 9 Tagen wurde F-12 Medium mit 10% FCS sowie den entsprechenden Zusätzen verwendet. Alle drei Tage erfolgte ein Wechsel des Mediums mit den entsprechenden Zusätzen. Danach wurde die Kultur für weitere 2 Tage in F-12 Medium ohne FCS in Anwesenheit der entsprechenden Zusätze (konditionierte Medien bzw. Kontrollmedium) kultiviert und dann 355-Sulfat für 6 Stunden zugesetzt. In Polysaccharide inkorporiertes 359 wurde nach Pronase E Verdau und Prazipitation wie in Hiraki et al. (Biochimica et Biophysica Acta 969 (1988), 91-99) beschrieben, gemessen.

Tabelle 1:

Radioaktivität (cpm/well)

Anzahl der Inkubationstage	DMBM (10%PCS) von Kontroll-L- Zellen	KM von pABWN- L-Zelltransfektan- ten	KM von Hindili- MP52/pABWN-L- Zelltransfektanten
2	3720±114	386 <u>5±</u> 120	4879±422
5	4188±135	415 4± 29	8223±275*
8	3546±160	3310±115	9890±1260*
11	3679 1 218	3633±167	7520±160*

Werte beziehen sich auf ± S.R.M. für 3 oder 4 Kulturansätze
*: p<0.01 vs DMEM und KM von pABWN-L-Zeiltransfektanten (Scheffe's multiple t-test)

Wie in Tabelle 1 gezeigt, stimulieren die Zellkulturüberstände der MP52 produzierenden Transfektanten signifikant die GAG Synthese im Vergleich zu reinem Kulturmedium (DMEM mit 10% FCS) oder dem Zellkulturüberstand

von pABWN-transfizierten L-Zellen. Dies zeigt, daß MP52 die Chondrozytendifferenzierung stimulieren kann.

1.2

Ein beschriebener Effekt für einige Mitglieder der BMP-Familie ist die Steigerung der alkalische Phosphatase (ALP)-Aktivität in Osteoblasten. Die klonale Ratten-Zellinie ROB-C26 (C-26) zählt zu den Osteoblasten eines relativ frühen Reifestadiums (Yamaguchi et al., Calcif. Tissue Int. 49 (1991), 221-225). Für osteolnduktive Proteine wie z.B. das BMP-2 ist die Fähigkeit zur Steigerung der ALP-Aktivität bei Yamaguchi et al. (J. Cell Blol. 113 (1991), 681-687) beschrieben.

Der Einfluß von MP52 auf C26-Zellen wurde wie folgt untersucht: Die C26-Zellen wurden mit 3 x 10⁴ Zellen pro Well in eine 24-Well Flatte ausgesät und in a-MEM (Gibco BRL) / 10% FCS bis zur Konfluenz kultiviert. Pro Well wurden 56 µl des Zellkulturüberstandes von MP52 produzierenden L-Zelltransfektanten (Hind III-MP52/pABWN) bzw. Zellkulturüberstand von pABWN-L-Zelltransfektanten oder nur Zellkulturüberstand (DMEM mit 10% FCS) von L-Zellen zu 500 µl des C-26 Zellkulturmediums gegeben. Ein Mediumwechsel mlt den entsprechenden Zusätzen erfolgte alle drei Tage. Die ALP-Aktivität in den Zellextrakten wurde nach 0, 3, 6, 9 und 12 Tagen mit Hilfe von Standardtechniken basierend auf p-Nitrophenyl-Phosphat als Substrat, wie z.B. beschrieben bei Takuwa et al. (Am. J. Physiol. 257 (1989), E797-E803), bestimmt.

Tabelle 2:

ALP-Aktivität (nmol/min) pro Well

Anzahl der Inkubationstage	DMEM (10%FCS) von Kontroll-L Zellen	KM von pABWN- L-Zelltransfektan- ten	KM von HindШ- MP52/pABWN-L- Zelltransfektanten
O	41,8±2,8	41,8±2,8	41,8±2,8
3	136,3±3,7	125,8 1 2,3	181,3±14,2*
6	129,0±7,8	119,3±6,4	258,0±8,3*
9	118,4±3,7	110,1±2,8	258,4±10,6*
12	121,2±3,2	125,3±6,0	237,8±11,0°

Werte beziehen sich auf ± S.D. für 4 Kulturansätze

*: p<0,01 vs DMEM und KM von pABWN-L-Zelltransfektanten (Scheffe's multiple t-test)

Wie in Tabelle 2 gezeigt wird, steigt die ALP-Aktivität durch die MP52 Zugabe signifikant im Vergleich zu reinem DMRM/10%FCS Medium und Medium von pABWN-infizierten L-Zellen an. Dieses Ergebnis zeigt, daß MP52 nicht nur die Chondrozyten Differenzierung, sondern auch Osteoblasten Differenzierung und Relfung bewirken kann.

Eine weitere Osteoblastenzellinie (MC3T3-E1, Maus), die wie bei Takuwa et al. (Biochem. Biophys. Res. Com. 174 (1991), 96-101) beschrieben durch BMP-2 Behandlung einen Anstieg der ALP-Aktivität zeigt, gibt nach Inkubation mit konditioniertem Medium von MP52 produzierenden L-Zelltransfektanten (Hind III-MP52/pABWN) oder Medium nach MP52 Produktion durch Infektion mit rekombinanten Vaccinia Viren keine Veränderung der ALP-Aktivität. Dies weist darauf hin, daß MP52 z.T. eine von BMP-2 abweichende Zellspezifität besitzt. Unterschiedliche Funktionen bedingt durch verschiedene Zielorte für die einzelnen TGP-β Familienmitglieder können von großer medizinischer Relevanz sein.

2. In vivo Experimente

2.1

Die aussagekräftigste Möglichkeit Knochenentwicklung zu untersuchen, basiert auf der ektopischen Knochenbildung in vivo. Diese kann z.B. durch Implantation von entmineralisierter Knochenmatrix induziert werden (Urist, Science 150 (1965), 893-899). Durch Kombination von inaktiver Matrix mit knocheninduzierenden Proteinen kann der gleiche Prozess induziert werden, wie es z.B. beschrieben ist bei Sampath et al. (PNAS 78 (1981), 7599-7603). Dieser Knochenbildungsprozeß gleicht dem der embryonalen enchondralen Knochenbildung und der adulten Knochenheilung. Somit bietet diese Methode die Möglichkeit, Proteine auf ihre Fähigkeit zur Knocheninduktion in vivo zu untersuchen. * Proc.Natl.Acad.Sci. USA

Für ein solches Experiment wurde MP52 Protein, welches durch Expression im Vaccinia System (siehe Beispiel 2) gewonnen wurde, teilgereinigt und implantiert.

Dazu wurden 143B Zellen (HuTk-, ATCC CRL 8303) in Kulturschalen und Rollerflaschen bis zur Konfluenz angezogen und, wie in Beispiel 2 für Expressionsanalysen beschrieben, mit rekombinanten Viren infiziert, gewaschen und für ungefähr 20 Stunden MP52 in MEM (Gibco BRL, ca. 1 mi pro 106 Zellen) akkumulieren gelassen. Als Kontrolle erfolgte der gleiche Ansatz durch Infektion mit Wildtyp Viren. Zellkulturüberstand (konditioniertes Medium) von jedem Ansatz wurde gesammelt und



WO 95/04819

zentrifugiert (40000 x g für 30 Minuten bei 4°C). Zur Entfernung der Viren wurden die Überstände über anorganische Filter (0.1 µm Porengröße, Whatman, Anotop 25) filtriert. Im Verlauf der Charakterisierung von MP52 konnte gezeigt werden, daß dieses Protein an Heparin Sepharose bindet. Dieses Verhalten wurde für eine Teilreinigung ausgenutzt. Dazu wurde das filtrierte und zentrifugierte, konditionierte Medium auf eine Endkonzentration von 50 mM Tris pH 7.0, 100 mM NaCl und 6 M Harnstoff gebracht und auf eine Heparin Saule (HiTrap^{ra}, Pharmacia 417-0407-01), die aquilibriert war in Puffer A (50 mM Tris pH 7.0, 100 mM NaCl und 6 M Harnstoff), geladen. Die beladene Säule wurde mit Puffer A gewaschen und mit einem linearen Gradienten nach 100 % Puffer B (50 mM Tris pH 7.0, 600 mM NaCl und 6 M Harnstoff) bei einer Durchflußrate von 0.5 ml/min innerhalb von 50 min eluiert (2,5 ml pro Fraktion). Die Verwendung von Harnstoff ist nicht swingend. Über Western blot Analyse (eiche Beispiel 2) konnte überprüft werden, daß MP52 reproduzierbar hauptsächlich in 2 Fraktionen bei ungefähr 250 bis 400 mM NaCl eluiert. Aliquots dieser Fraktionen wurden ebenfalls in nach Herstellerangaben mit Silber gefärbten 15%igen Polyacrylamidgelen (Silver Stain-II, Dauchi #SB140000) tiberprüft und die Fraktionen gepoolt. Die vergleichbaren Fraktionen nach Reinigung von konditioniertem Medium nach Infektion mit Wildtyp-Viren wurden nach Analyse in mit Silber

Aus weiteren Untersuchungen zu MP52 ergab sich, daß MP52 auch an Hydroxyapatit bindet. Deshalb ist es prinzipiell möglich, eine zusätzliche Reinigung durch eine Hydroxyapatitsaule zu erreichen, bzw. eine Heparinsäule durch eine Hydroxyapatitsäule (z.B.: BIO-RAD, Econo-pac MTP) zu ersetzen. Denkbar sind für weltere Aufreinigungen auch andere dem Gelsiebsäulen, z.B. bekannte Methoden wie Fachmann Ionenaustauschersäulen, Affinitätssäulen, Metallchelatsäulen oder Säulen

basierend auf hydrophobe Wechselwirkungen

gefärbten Geien ebenfalls gepoolt.

Das über Heparin Sepharose Chromatographie vorgereinigte MP52 Protein bzw. die entsprechend noch kontaminierenden Proteine, die sich auch in den Wildtyp infizierten Zellkulturüberständen befinden, wurden weiter mit Hilfe einer Reversed Phase HPLC aufgereinigt. Dazu wurde eine CB-Säule (Aquapore RP300, Applied Biosystems, Partikelgröße: 7µm, Porengröße: 300Å) equilibriert mit 10% Puffer B (Puffer A: 0,1% Trifluoressigsäure; Puffer B: 90% Acetonitril, 0,1% Trifluoressigsaure). Nach Beladung der Säule mit den gepoolten, MP52 enthaltenden Fraktionen der Heparinsaule wurde ausgiebig mit 10% Puffer B gewaschen. Das gebundene Protein wurde mit folgendem Gradienten elulert: 10 bis 50% Puffer B über 20 Minuten und 50 bis 100% Puffer B über 50 Minuten. Fraktionen zu 500 µl wurden gesammelt und sowohl im Western blot als auch in mit Silber gefärbten Gelen analysiert. Das MP52 Protein eluiert unter den gewählten Bedingungen ungefähr im Bereich von 55 bis 65 % Acetonitril. Die Fraktionen mit MP52 wurden gepoolt. Das gleiche erfolgte mit den korrespondierenden Fraktionen aus der Kontrollreinigung von Zellkulturüberstand der mit Wildtyp-Viren infizierten Zellen.

Auch teilgereinigtes MPS2-Protein zeigte in einer nach Wagtern blot Analyse abgeschätzten Konzentration von 50 ng/ml eine deutliche Steigerung der ALP-Aktivität auf ROB-C26-Zellen nach drei Inkubationstagen.

Tellgereinigtes MP52-Protein bzw. Kontrollprotein aus den entsprechend teilgereinigten Zellkulturüberständen nach Wildtyp-Viren-Infektion wurden mit Matrix rekonstituiert und in Ratten implantiert, um die Fähigkeit zur Knorpel- und Knochenbildung unter Beweis zu stellen.

Prinzipiell sollien verschiedene dem Fachmann bekannte Matrixmaterialien verwendbar sein, d.h. natürliche (auch modifizierte) und synthetisch hergestellte Matrices, bevorzugt sind aber blokompatible, in vivo blologisch abbaubare porösz Materialien. In diesen Experimenten wurde Knochenmatrix von Ratten verwendet, die im wesentlichen ähnlich wie bei Sampath et al. (PNAS 80 (1983), 6591-6595) beschrieben präpariert wurde. Die Ratienknochen (Femur und Tibla) wurden in 0,6 M HCL für 24 Stunden entmineralisiert und anschließend noch vorhandenes Knochenmark entfernt. Nach Waschen mit Wasser und dreistündigem Entfetten in einem Chloroform/Methanol (1/1) Gemisch wurden die Knochen luftgetrockwet, tiefgefroren in einer Mühle pulverisiert und Partikelgrößen zwischen 400 bis 1000 µm herausgesiebt. Anschilesend wurde die Matrix für 7 Tage bei Raumtemperatus in 4 M Guanidinium-HCl in Gegenwart von Proteaseinhibitoren extrahlert. Nach extensivem Waschen mit Wasser wurde die Matrix lyophilisiert und bei 4°C ausbewahrt. So behandelte Matrices zeigen alleine keine knocheninduzierende

Protein kann über verschiedene dem Fachmann bekannte Methoden mit der

extrahlerten Knochenmatrix kombinlert werden.

MP52-Protein bzw. Kontrollprotein, das sowohl über Heparin Sepharose als auch Reversed Phase HPLC gereinigt war, wurde in der Acetonitril/Trifluoressigsäure Lösung nach Elution mit je 25 mg Matrix pro

Implantat vereinigt, gut gemischt, defgefroren und lyophilisiert.

Für die Implantation von matrixgebundenem MP52 wurden zwei ca. 3 Monate alte Ratten (Whister) verwendet, die durch inmamuskuläre Injektion eines Narkotisierungsmittels (0,2 ml Rompun (Bayer) gemischt mit 0,5 ml Ketanest 50 (Parke Davis)) mit 0,14 ml pro 100 g Rörpergewicht betäubt worden waren. Für die Implantate wurden bliaterel Taschen in der Bauchmuskulatur (unterhalb des Thorax, beginnend ca. 0,5 cm unterhalb des untersten Rippenbogens) prapariert. Das matrixgebundene MP52 (ca. 2 bis 4 µg nach Abschätzung auf Western blots) sowie die entsprechend matrixgebundenen Kontrollproteine wurden mit 0,9 %iger Kochsalzlösung (Delta Pharma) angeleuchtet und in die Muskeltaschen überführt. Die Muskeltaschen sowie die notwendigen Hautschnitte wurden anschließend vernäht. Die Ratten wurden mit Cyclosporin A (Sandimmun) immunsupprimiert.

Nach 18 bzw. nach 26 Tagen wurden die Implantate aus den Ratten entnommen und für histologische Untersuchungen fixiert. Da das Implantat mit MP52 nach 26 Tagen bereits makroskopisch die Bildung von Knochen vermuten ließ, wurde dieses zur Anfertigung von Dünnschnitten in Methylmethacrylat eingebettet, die anderen Implantate wurden in Faraffin eingebettet. Mineralisierte Knorpel- und Knochengewebe werden durch die von Kossa Färbetechnik (Romeis, B.; Mikroskopische Technik, Bd: Böck, P.; Urban und Schwarzenberg; München, Baltimore, Wien (1989)) schwarz hervorgehoben. Bei der Trichromfärbung nach Masson-Goldner (Romeis, B.; Mikroskopische Technik, Ed: Bock, P.; Urban und Schwarzenberg; München, Baldmore, Wien (1989)) wird mineralisiertes Knochengewebe und Kollagen leuchtend grun gefärbt, Osteold ist rot und Zytoplasma rötlich-braun. Beide Färbetechniken wurden auf die Implantate aus beiden Ratten angewendet. Mit beiden Pärbetechniken konnte in beiden Versuchstieren deutliche Knorpelund Knochenbildung in den Implantaten, die MP52 enthalten, nachgewiesen werden. Die korrespondierenden Implantate mit Kontrollprotein zeigten keinerlei Knorpel- oder Knochenbildung. Der Anteil an Knorpelvorstufen mit Chondrozyten und Knorpelarealen mit beginnender Bildung von Extrazellulärmatrix und deren Mineralisterung in konzentrischen Kreisen ist in dem MP52 Implantat nach 18 Tagen höher als in dem von 26 Tagen. Aber auch in dem implantat nach 18 Tagen sind bereits reifes Knochengewebe mit vektorieller Osteoidbildung sowie einzelne Osteocyten im Knochen nachweisbar. Weiterhin sind geschlossene Ossikel mit beginnender Knochenmarksbildung erkennbar. Bei dem Implantat nach 26 Tagen sind auch noch Knorpelareale mit beginnender Matrixbildung und Kalzifizierung nachweisbar, der Anteil an dem grün gefürbten mineralisierten Knochengewebe mit Osteocyten und Osteoidsäumen hat jedoch deutlich zugenommen. Auch in diesem Implantat ist Knochenmarksbildung mit vereinzelten Fettzellvorkommen nachweisbar. Zur Veranschaulichung zeigt Figur 5 den färberischen Nachweis (von Kossa) des Knochenmaterials vom Gesamumplantat nach 26 Tagen. In Figur 6 ist ein kleiner Ausschnitt desselben implantates nach Masson-Goldner Färbung gezeigt. Es zeigt aktiven Knochen mit einem Saum aus kubiodalen Osteoblasten und Osteoid in dem einzelne eingemauerte Osteoblasten erkennbar sind. Des welteren sind einzelne Osteocyten im mineralisierten Knochengewebe (im Originalpräparat grün angefärbt) sichtbar. Die Knochenmarkbildung ist ebenfalls nachweisbar.

Der Versuch zeigt, daß rekombinant erzeugtes MP52 alleine, in Kombination mit einer Matrix, in der Lage ist enchondrale Knochenbildung zu induzieren.

22

Zur Bestätigung der Ergebnisse wurde ein weiterer ektopischer Knochenbildungstest unter Verwendung der MP52 L-Zelltransformanten durchgeführt. MP52 produzierende (Hind III-MP52/pABWN transfizierte) und nicht-produzierende (pABWN transfizierte) L-Zellen (1 x 106 Zellen) wurden in die beidseitige Schenkelmuskulatur von je drei männlichen Nacktmäusen injiziert. Nach drei Wochen wurden alle Tiere getötet, die Schenkelmuskulatur abgetrennt und diese sowohl mit niedrigenergetischer Röntgenstrahlung als auch histopathologisch untersucht.

Wie in Tabelle 3 aufgelistet, zeigt die Röntgenstrahlanalyse dichtes Material an den Injektionsstellen im Muskelgewebe aller MP52-produzierenden L-Zellen. Mit histologischen Untersuchungen konnte einfache Knorpelbildung und kalzifizierte Knorpelbildung in den Muskeln festgestellt werden. Auch diese Ergebnisse bestätigen, daß MP52 enchondodrale Knochenbildung induzieren kann.

Tabelle 3:

Labelle 2:	MP52 produzierende Zellen	Kontrolizellen (pABWN)
Secondal besi	(HindIII-MP52/pABWN) 3/3	0/3
dichtes Material bei Röntgenanalyse Chondrocyten bei	3/3	0/3
Histologie Kalzifizierende Knorpelbildung bei Histologie	3/3	0/3

Die durchgeführten Experimente bestätigen, daß MP52 Protein die Bildung von Knorpel aus undifferenzierten Mesenchymzellen, sowie die Differenzierung und Reifung von Osteoblasten stimuliert. Dies führt zu einer enchondralen Knochenbildung, die der Induktionskaskade bei der enchondralen Knochenbildung und der Knochenheilung bei Frakturen gleicht.

Die in den Versuchen aufgeführten Bedingungen sind als Illustration der MP52 Aktivität und nicht als Begrenzung zu betrachten. Die Erfindung kann auch in anderer Form untersucht und charakterisiert werden.

Für die in der Anmeldung genannten Zellinien und Plasmide eind als Anlage die Hinterlegungsbescheinigungen beigefügt, aus denen die Hinterlegungsangaben ersichtlich sind.

PATENTANSPRÜCHE

- 1.4 DNA-Molekûl, das fûr ein Protein der TGF-E-Familie COdiert und
 - (a) den für das reife Protein codierenden Anteil und gegebenenfalls weitere funktionalle Anteile der in SEQ ID NO. 1 gezeigten Nukleotidsequenz,
 - (b) eine der Sequenz aus (a) im Rahmen der Degeneration des genetischen Codes entsprechende Nukleotidsequenz,
 - (c) einem allelischen Derivat einer der Sequenzen aus (a) und (b) entsprechende Nukleptidsequenz, oder
 - (d) eine mit einer der Sequenzen aus (a), (b) oder (c)
 hybridisierende Nukleotidsequenz umfaßt
 unter der Voraussetzung, daß ein DNA-Molekül gemäß (d)
 zumindest den für ein reifes Protein der TGF-ß-Familie
 codierenden Anteil vollständig enthält.
- Vektor,
 dadurch gakennzeichnat,
 daß er mindestens eine Kopie eines DNA-Moleküls nach
 Anspruch 1 enthält.
- dadurch gakannzeichnet,
 daß sie mit einer DNA nach Anspruch 1 oder einem Vektor
 nach Anspruch 2 transformiert ist.
- wirtszelle nach Anspruch 3,
 d a d u r c h g e k e n n z e i c h n e t ,
 daß sie ein Bakterium, ein Pilz, eine pflanzliche oder
 eine tierische Zelle ist.
 - 5. Protein der TGF-G-Familie, das von einer DNA-Sequenz nach Anspruch 1 codiert wird.



Protein nach Anspruch 5,

dad urch gekennzeichnet,

daß es die in SEQ ID NO. 2 gezeigte Aminosauresequenz

oder gegebenenfalls funktionelle Anteile davon aufweist.

- 38 -

- Verfahren zur Herstellung eines Proteins der TGF-G-Familie,

 da durch gekennzeich net net,

 daß man eine Wirtszelle nach Anspruch 3 oder 4 kultiviert und das TGF-G-Protein aus der Zelle oder/und dem

 Kulturüberstand gewinnt.
 - Pharmazeutische Zusammensetzung,

 da durch gekennzeich nach Anspruch 5 oder 6

 daß sie mindestens ein Protein nach Anspruch 5 oder 6

 als Wirkstoff gegebenenfalls zusammen mit pharmazeutisch

 üblichen Träger-, Hilfs-, Verdünnungs- oder Füllstoffen
 enthält.
 - Pharmazeutische Zusammensetzung nach Anspruch 8 zur Behandlung oder Prävention von Knochen-, Knorpel-, Bindegewebs-, Haut-, Schleimhaut-, Epithelial- oder Zahnschädigungen, zur Anwendung bei Zahnimplantatan und zur Anwendung in Wundheilungs- und Gewebewiederherstellungsprozessen.
 - Antikörper oder Antikörperfragmente,

 d a d u r c h g e k s n n z e i c h n e t ,

 daß sie an ein Protein nach Anspruch 5 oder 6 binden.

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

□ BLACK BORDERS

☑ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES

□ FADED TEXT OR DRAWING
□ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
□ SKEWED/SLANTED IMAGES
□ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
□ GRAY SCALE DOCUMENTS
☑ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☑ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
□ OTHER:

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.